

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 15. März 2001 (15.03.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/17377 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: A61K 9/00

A23L 1/308,

(74) Anwalt: FITZNER, Uwe; Lintorfer Str. 10, D-40878 Ratingen (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/08646

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. September 2000 (05.09.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 42 417.9 299 15 656.7 6. September 1999 (06.09.1999) DE DE 6. September 1999 (06.09.1999)

(71) Anmelder und

(72) Erfinder: BEISEL, Günther [DE/DE]; Schloss Laach, D-40789 Monheim (DE).

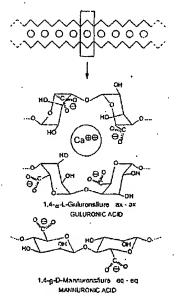
(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE. SN, TD, TG).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: CROSS-LINKED AGENT FOR GENERATION OF A LONG-LASTING SATIETY EFFECT AND METHOD FOR THE PRODUCTION OF THE SAID

(54) Bezeichnung: VERNETZTES MITTEL ZUR ERZEUGUNG EINES LANGANHALTENDEN SÄTTIGUNGSEFFEKTS UND VERFAHREN ZU DESSEN HERSTELLUNG



(57) Abstract: The invention relates to an orally administered agent containing stable, uronic acid-containing polysaccharides crosslinked to each other and in the form of a sponge-like structure which dissolves poorly in water and/or gastrointestinal liquids or can be poorly resorbed. A method for the production and application of the said agent is also disclosed.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein Mittel zur oralen Einnahme, enthaltend stabil miteinander vernetzte Uronsäure-haltige Polysaccharide in Form eines schwammartigen Gebildes, welches in Wasser und/oder gastrointestinalen Flüssigkeiten schwer löslich bzw. gering resorbierbar ist sowie ein Verfahren zu dessen Herstellung und dessen Verwendung.

WO 01/17377 A1



Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- --- Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen.

Zur Erklärung der Zweihuchstaben-Códes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

)

Vernetztes Mittel zur Erzeugung eines langanhaltenden Sättigungseffekts und Verfahren zu dessen Herstellung

10

25

30

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Mittel zur Erzeugung eines Sättigungseffekts.

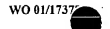
Es sind zahlreiche Versuche unternommen worden, auf medikamentösem Weg überflüssige Fettanreicherungen im menschlichen Körper abzubauen beziehungsweise deren Entstehung zu verhindern. Es gibt z.B. sogenannte Appetitzügler, die den Körper auf biochemischem Weg eine Abneigung zur Nahrungsaufnahme zu suggerieren versuchen. Diese Mittel haben zum Teil erhebliche schädliche Nebenwirkungen.

Neben den zahlreichen bekannten Diätvorschlägen gibt es auch mechanische und elektromechanische Mittel, mit denen ein gezielter Fettabbau beziehungsweise Muskelaufbau erfolgen soll. Die Wirkung solcher Mittel ist jedoch sehr zweifelhaft.

Aus der DE 4025912 ist ein Mittel zur oralen Einnahme bekannt, das aus einem im Magen lösbaren und den Inhalt freigebenden Behälter besteht. Dieser ist mit einem Stoff gefüllt, der nach seinem Freisetzen im Magen sein Volumen vergrößert und dadurch dem Körper ein Sättigungsgefühl suggeriert.

Aus dem Stand der Technik sind bereits eine Reihe von elastischen Materialien bekannt, die beim Durchtritt durch die Speiseröhre komprimierbar sind und die nach Verlassen der Speiseröhre in Wasser und/oder gastrointestinaler Flüssigkeit dekomprimierbar sind. Unter solchen schwammartigen Gebilden sind Schäume zu verstehen, die aus

(



20

25

30

gasgefüllten, kugel-polyederförmigen Zellen bestehen, welche durch hochviskose oder feste Zellstege begrenzt sind. Einsetzbar sind erfindungsgemäß sowohl natürlich vorkommende Schwämme als auch synthetisch hergestellte schwammartige Gebilde.

Als natürliche Materialien finden Collagen und Cellulose bereits Anwendung. Allerdings handelt es sich bei den zuerst genannten Materialien um relativ teure Rohstoffe. Für beide Stoffe sind aufwendige Isolierungs- oder Aufarbeitungsverfahren notwendig, die zudem sehr umweltbelastend sind. Letzteres gilt vor allem für Cellulose, bei deren Isolierung große Mengen an Säuren aufgewendet werden müssen.

Lösliches Collagen beispielsweise wird aus Tierhäuten, vorzugsweise junger Rinder oder Schweine isoliert, da der Anteil an löslichem Collagen im Organismus mit zunehmenden Alter immer geringer wird. Dies ist ebenfalls nur mit aufwendigen Isolierungs- und Aufarbeitungsverfahren möglich.

Nicht zuletzt seit dem Bekanntwerden diverser und mutmaßlich auf den Menschen übertragbarer Seuchen bei Schwein und Rind, insbesondere der Rinderseuche BSE, und einem möglichen Infektionsrisiko für den Menschen, ist die Akzeptanz solcher Collagen-haltigen Produkte beim Endverbraucher drastisch gesunken.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es deshalb ein Material zur Herstellung eines Mittels zur Erzeugung eines langanhaltenden Sättigungseffektes zur Verfügung zu stellen, daß die zuvor genannten Nachteile nicht aufweist.

Dies wird erfindungsgemäß durch ein Mittel zur oralen Einnahme, enthaltend stabil miteinander vernetzte Uronsäure-haltige Polysaccharide in Form eines schwammartigen Gebildes gelöst, das sich dadurch auszeichnet, daß es in Wasser und/oder gastrointestinalen Flüssigkeiten schwer löslich bzw. gering resorbierbar ist.

Erfindungsgemäß sind die Uronsäure-haltigen Polysaccharide dabei durch ionische Bindungen miteinander vernetzt und zusätzlich durch kovalente Bindungen stabil miteinander quervernetzt. Besonders bevorzugte Polyuronsäure-haltige Polysaccharide sind Alginsäuren und deren Salze (Alginate). Aber auch niederveresterte Pectine, Xanthan, Tragant, Chondroitinsulfat sowie alle anderen Uronsäure-haltigen Verbindungen können erfindungsgemäß zum Einsatz kommen.

15

25

30

35

10

Alginsäure ist eine lineare Polyuronsäure aus wechselnden Anteilen von D-Mannuronsäure und L-Guluronsäure, die durch β-glykosidische Bindungen miteinander verknüpft sind, wobei die Carboxylgruppen nicht verestert sind. Ein Molekül Alginsäure kann sich aus etwa 150-1050 Uronsäure-Einheiten zusammensetzen, wobei das durchschnittliche Molekulargewicht in einem Bereich von 30-200 kDa variieren kann.

Das Polysaccharid Alginsäure ist ein Bestandteil der Zellwänden von Braunalgen. Der Anteil der Alginsäure an der Trockenmasse der Algen kann hierbei bis zu 40% ausmachen. Die Gewinnung der Alginsäure erfolgt durch alkalische Extraktion mit an sich bekannten Methoden gemäß dem Stand der Technik. Die resultierende pulverförmige Alginsäure ist somit rein pflanzlich und weist eine hohe Biokompatibilität auf. Sie kann unter Bildung hochviskoser Lösungen die 300-fache Menge ihres Eigengewichtes an Wasser aufnehmen. In Gegenwart von mehrwertigen Kationen bildet Alginsäure sogenannte Gele. Die Bildung von Alginatgelen in Gegenwart zweiwertiger Kationen, wie Calcium oder Barium, sind bei Shapiro I., et al. (Biomaterials, 1997, 18: 583-90) beschrieben. Letzteres ist aufgrund seiner Toxizität für den Einsatz in Biomedizin jedoch nicht geeignet. Neben Calcium-Chlorid liefert auch

WO 01/17377

10

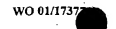
Calcium-Glukonat geeignete zweiwertige Kationen. Generell sind alle physiologisch unbedenklichen Poly-Kationen, insbesondere zweiwertige Kationen verwendbar.

Die linearen, Ziehharmonika-ähnlichen Alginatketten werden durch die freien Bindungsstellen der Kationen, vorzugsweise Calcium-lonen, über ionische Bindungen fixiert (Fig. 1). Dadurch entsteht ein dreidimensionales Netzwerk, bei dem die zweiwertigen Kationen, wie in dem bei Smidsrod, et al. (Trends in Biotechnology, 1990, 8: 71) dargestellten "Egg-Box-Modell", wie "Eier in einem Eierkarton, liegen.

Die Herstellung der schwammartigen bzw. -förmigen Gebilde erfolgt mit an 15 sich bekannten Methoden nach dem Stand der Technik. In Abhängigkeit von dem eingesetzten Ausgangsmaterial kann im einfachsten Falle ein Schaum durch Einblasen, durch Schlagen, Schütteln, Verspritzen oder Rühren in der betreffenden Gasatmosphäre erhalten werden. Bei den Polymeren entsteht die Schaumstruktur aufgrund chemischer Reaktionen. 20 So werden z. B. Polyurethane durch Zugabe von Blähmitteln, die sich bei bestimmter Temperatur während der Verarbeitung unter Gasbildung zersetzen, oder durch Zusatz von flüssigen Lösemitteln während der Polymerisation, aufgeschäumt. Die Verschäumung erfolgt entweder beim Verlassen des Extrusionswerkzeuges, d.h. im Anschluß an das 25 Extrudieren oder Spritzgießen oder in offenen Formen. Die Härtung erfolgt unter den für die jeweilige chemische Verbindung des Materials charakteristischen Bedingungen.

Unabdingbare Voraussetzung für die Einsetzbarkeit des Materials ist, daß es komprimierbar ist, ohne daß die Zellstege brechen. Um das erfindungsgemäße Material nämlich für die orale Einnahme einsetzen zu können, muß sich das schaumförmige bzw. schaumartige Material beim Durchtritt durch die Speiseröhre ohne weiteres komprimieren lassen.

35 Insbesondere darf es beim Passieren der Speiseröhre nicht zu



Beschwerden kommen.

Ein besonderer Vorteil der vorliegenden Erfindung ist, daß die erfindungsgemäß vernetzten Alginate flexibler und weicher sind und dadurch sehr viel günstigere mechanische Eigenschaften für die gastrointestinale Applikation aufweisen als die bisher auf dem Markt verfügbaren Materialien. Dies bringt für den Anwender den Vorteil einer besseren Verträglichkeit mit sich, so daß auch bei Patienten mit Schleimhautläsionen weder ein Druckgefühl noch Schleimhautreizungen hervorgerufen werden.

15

. 20

25

30

35

10

Für die Auswahl des Materials und die Art der Schaumbildung ist ferner wesentlich, daß es quellfähig bleibt, ohne daß die Zellstege zerstört werden. Nach dem Durchtritt durch die Speiseröhre soll das schwammartige Gebilde wenigstens wieder die Größe annehmen, die es vor dem Eintritt in die Speiseröhre hatte. Gegebenenfalls kann das Material auch zu einer Größe quellen, die über die ursprünglichen Volumina hinausgeht.

Das schwammartige Gebilde kann im komprimierten und dekomprimierten Zustand jede beliebige Form und Größe haben. Bevorzugt sind jedoch quaderförmige oder rechtecksförmige oder runde Ausgestaltungen.

Vorzugsweise ist das Material so ausgelegt, daß das schwammartige Gebilde auf 1/2 bis 1/100, vorzugsweise 1/4 bis 1/50, besonders bevorzugt 1/10 bis 1/20 seines Volumens bzw. seiner Größe komprimierbar ist. Unter physiologischen Bedingungen soll das komprimierte Material sich nach der Passage durch die Speiseröhre vorzugsweise auf das Zwei- bis Hundertfache, besonders bevorzugt auf das Vier- bis Fünfzigfache und ganz besonders bevorzugt auf das Zehnbis Zwanzigfache seines Volumens ausdehnen können.



20

WO 01/1737

Als Material für das schwammartige Gebilde können erfindungsgemäß natürliche, halbsynthetische oder synthetische Polymere zum Einsatz kommen, die ferner durch stabile Querverbindungen vernetzt sein können.

Aus dem Stand der Technik sind verschiedene Verfahren zur Vernetzung von Polymeren bekannt. So ist beispielsweise die radikalische Polymerisation von Lactose-O-(p-Vinylbenzyl-)oxim zur Ausbildung von Hydrogelen bei Zhou, W-Z, et al. (Macromolecules, 1997, 30: 7063-7068) sowie eine Polymerisation N-Vinylpyrrolidon durch Elektronenstrahlung bei Rosiak, J.M. (J Contr Rel., 1994, 31: 9-19) beschrieben. Ferner sind beispielhaft vernetzte Polymere aus Saccharidacrylaten oder Poly(2-hydroxyethylmethacrylat-)Gelatine sowie Kollagen oder Chitosan bekannt (Martin, B.D., et al. (Biomaterials, 1998, 19: 69-76; Santin, M., et al. (Biomaterials, 1996, 17: 1459-1467); Weadock, K.S., et al. (J Biomed Mater Res, 1995, 29: 1371-1379); Groboillot, A.F., et al. (Biotech Bioeng, 1993, 42: 1157-1163)).

Beispiele für erfindungsgemäß besonders geeignete Ausgangsmaterialien sind Uronsäure-haltige Polysaccharide, die noch freie reaktive Gruppen, vorzugsweise Carboxylgruppen und/oder Hydroxylgruppen, zur Ausbildung stabiler Querverbindungen, wie z.B. Esterbindungen, aufweisen. Höchst bevorzugt sind hier Alginsäuren, niederveresterte Pectine, Xanthan, Tragant, Chondroitinsulfat sowie alle Uronsäurehaltigen Verbindungen und deren Salze.

30

25

Die Vernetzung von Alginaten durch mehrwertige Kationen ist bei Shapiro L et al., Biomaterials, 1997, 18:583-590 beschrieben. Diese Verbindungen sind jedoch in Wasser oder umgebendem Medium mit einer Calciumkonzentration unterhalb von 3 mmolar instabil, da sich das Calcium aus dem Kettenverband herauslöst und/oder gegebenenfalls

durch andere (einwertige) Ionen verdrängt wird. Dies führt zu einer Auflösung der Vernetzung zwischen den Ziehharmonika-ähnlichen Polyuronsäure-haltigen Polysaccharidketten. Nachteilig ist hier, daß sich die nur durch ionische Bindungen vernetzten Alginate in Wasser und/oder gastrointestinalen Flüssigkeiten relativ schnell auflösen und somit nicht zur Erzeugung eines Sättigungseffekts geeignet sind. Ein besonderer Vorteil des erfindungsgemäßen Mittels ist eine stabile Quervernetzung durch kovalente Bindungen, insbesondere Esterbindungen, deren Ausbildung durch mineralhaltige Säuren katalysiert wird. Kovalent verknüpfte Alginatmoleküle sind auch bereits bei Moe et al. (Food Hydrocolloids, 1991, 119) beschrieben. Allerdings nimmt das Herstellungsverfahren relativ lange Reaktionszeiten in Anspruch. Ferner sind resultierenden Produkte aufgrund der zur ihrer Herstellung verwendeten Chemikalien toxisch und somit nicht für die erfindungsgemäßen Einsatzbereiche geeignet.

. 20

10

Das erfindungsgemäße Mittel kann u.a. pharmazeutisch wirksame Stoffe, Nahrungsmittel bzw. Nahrungsergänzungsmittel, z.B. Vitamine, Ballaststoffe, Eiweiße, Mineralstoffe sowie andere Lebensmittelstoffe, Genußstoffe oder Aromastoffe enthalten.

25

Neben den genannten Stoffen können dem Trägermaterial auch weitere Hilfsstoffe beigefügt werden. Unter anderem können im Falle des Einsatzes von pharmazeutisch wirksamen Substanzen noch zusätzlich retardierende Stoffe in Frage kommen.

30

Außerdem können die Mittel gemäß der vorliegenden Erfindung zusätzlich Füll-, Spreng-, Binde- und Gleitmittel sowie Trägerstoffe enthalten.

In das schwammartige Gebilde können auch Wirkstoffe eingebracht werden.

.

10

15

20

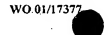
25

30

35

WO 01/17377

Unter Wirkstoffen im Sinne der Erfindung sind alle Stoffe mit einer pharmazeutischen oder biologischen Wirkung zu verstehen. Beispiele sind Betamethason, Thioetsäure, Sotalol, Salbutamol, Norfenefrin, Solymarin, Dihydroergotamin, Buflumedil, Etofibrat, Indometacin, Oxazepam, beta-Acetyldigoxim, Piroxicam, Haloperidol, ISMN, Amitirptylin, Diclofenac, Pyritinol, Nitrendipin, Doxycyclin, Bromhexin. Verapamil, Allopurinol, Pirenzepin, Fenofibrat, Clonidin, Methylprednisolon, o-(beta-Hydroxyethyl)rutosid, Metildigoxin, Tamoxifen. Levothyroxin, Propicillin, Aciclovir-mononitrat, Paracetamol, Naftidrofuryl, Pentoxyfyllin, Propafenon, Acebutolol, L-Thyroxin, Tramadol. Bromocriptin, Loperamid, Ketotifen, Fenoterol, Ca-Dobelisat, Propranolol, Minocyclin, Nicergolin, Enalaprilhydrogenmaleat, beta-Sitosterin, Metoprolol, Ambroxol, Benzafibrat, ISDN, Gallopamil, Xantinolnicotinat, Digitoxin, Flunitrazepan, Bencyclan, Dexapanthenol, Pindolol, Lorazepam, Diltiazem, Piracetam, Flunarizin, Furosemid, Bromazepam, Phenoxymethylpenicillin, Ranitidin. Biperiden, Metoclopramid, Acemetacin, Erythromycin, Dikalium-Chlorazepat, Tetrazepam, · Doxepin. Metamizol, Estramustinphosphat, Terbutalin, Captopril, Maprotilin, Prazosin, Atenolol, Glibenclamid, Cefaclor, Etilefrin, Cimetidin, Theophyllin, Hydromirphon. Oxaceprol, Medroxyprogresteron, Primidon, Clobazam, lbuprofen, Mg-Pridoxal-5-phosphatglutaminat, Hymechromon, Flecainid. Etofyllinclofibrat, Vincamin, Cinarizin, Diazepam, Ketoprofen, Flupentixol, Molsidomin, Glibornuid, Dimetinden, Melperon, Soquinolol, Dibydrocodein, Glisoxepid, Kallidinogenase, Oxyfedrin, Clomethiazol, Clemastin, Baclofen, Carboxymethylcystein, Thiorodacin, Betathistin, L-Tryptophan, Myrtol, Bromalaine, Prenylamin, Salazosulfapyridin, Astemizol, Sulpirid, Miconazol, Nystatin, Dibenzepin, Acetylsalicylsäure, Benzerazid, Na-Picosulfat, Colestyramin, Gemifibrocil, Rifampicin, Ketonconazol, Amoxicillin, Terfenadrin, Mexiletin, Fluorocortolon, Triazolam, Mianserin, Mucopolysaccharidpolyschwefelsäureester,

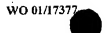


Tiaprofensäure, Ameziniummetilsulfat, Mefloquin, Probucol, Chinidin, Piretanid. Amitriptylin, Carbamepin, Mg-L-aspartat, Penbutolol, Cyproteron, Na-Valpropinat, Mebeverin, Bisacodyl, 5-Amino-Salicylsäure, Dihydralazin, Magaldrat, Phenprocoumon, Amantadin, Naproxen, Cartelol, Famotidin, Methyldopa, Auranofin, Estriol, Nadolol, Levomepromazin, Doxorubicin, Medofenoxat, Azathioprin, Flutamid, Norfloxacin, Fendilin, 10 Praimaliumbitartrat, Aescin.

sind folgende Wirkstoffe: Acetaminophen Weitere Beispiele Acetohexamid, Acetyldigoxim, Acetylsalicylsäure, Paracetamol), beta-Carotin, Choramphenicol, Acromycin, Anipamil. Benzocain. Chlorthiazid, Chlordiazepoxid, Chlormadinoacetat, Cinnarizin, Clonazepam, Codein, Decamethason, Diazepam, Dicumarol, Digitoxin, Dihydroergotamin, Drotaverin, Flunitrazepam, Furosemid, Gramicidin, Griseofluvin, Hexobarbital, Hydrochlorothiazid, Hydrocortison, Ketoprofen, Lonetil, Medazepam. Hydroflumethazig, Indimethazin, 20 . Mefrusid, Methandrostenolon, Methylprednisolon, Methylsulfadiazin (= Sulfaperin), Nalidixinsäure, Nifedipin, Nitrazepam, Nitrofurantoin, Nystatin, Phenacetin, Phenobarbital, Phenylbutazon, Papaverin, Ostradiol, Spironolacton, Streptomycin, Prednison, Reserpin, Phenytoin, Sulfadimidin (= Sulfamethazin), Sulfamethizol, Sulfamethoxazol (= Sulfameter), Sulfaperin, Sulfathiazol, Sulfisoxazol. Testosteron. Tolazamid, Tolbutamid, Trimethoprim, Tyrothricin, Vitamine, Mineralien.

Wirkstoffe sind auch solche mit prophylaktischer Wirkung, beispielsweise in Bereichen der Tumortherapie, denkbar. 30

Neben den genannten Wirkstoffen können dem Trägermaterial auch weitere Hilfsstoffe beigefügt werden. Unter anderem können noch zusätzlich retardierende Stoffe in Frage kommen.



Als retardierende Hilfsstoffe können im wesentlichen wasserunlösliche Hilfsstoffe oder Gemische davon, wie Lipide, u.a. Fettalkohole, z.B. Cetylalkohol, Stearylalkohol und Cetostearylalkohol; Glyceride, z.B. Glycerinmonostearat oder Gemische von Mono-, Di- und Triglyceriden pflanzlicher Öle; hydrierte Öle, wie hydriertes Rizinusöl oder hydriertes Baumwollsamenöl; Wachse, z.B. Bienenwachs oder Carnaubawachs; feste Kohlenwasserstoffe, z.B. Paraffin oder Erdwachs; Fettsäuren, z.B. gewisse Cellulosederivate, z.B. Ethylcellulose oder Stearinsäure; Acetylcellulose; Polymere oder Copolymere, wie Polyalkylene, z.B. Polyvinylverbindungen, z.B. Polyvinylchlorid oder Polyäthylen, Vinylchlorid-Vinylacetat-Copolymere und sowie Polyvinylacetat, Copolymere mit Crotonsäure, oder Polymere und Copolymere von Acrylaten und Methacrylaten, z.B. Copolymerisate von Acrylsäureester und Methacrylsäuremethylester, verwendet werden.

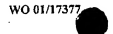
Das resultierende, in Wasser und/oder gastrointestinalen Flüssigkeiten schwer lösliche bzw. gering resorbierbare Material kann anschließend komprimiert werden. Dies kann durch Pressen, Walzen oder vergleichbare Methoden geschehen. Ferner kann eine Komprimierung des Materials durch Kaubewegungen bei der oralen Einnahme des Materials erfolgen.

25

30

Vor, während oder nach der Herstellung des schwammartigen Gebildes kann das Material beispielsweise mit den oben erwähnten wirksamen Stoffen beaufschlagt werden. Hierfür kommen alle üblichen Methoden in Betracht. Im einfachsten Falle kann dies während der Herstellungsphase des Schwammaterials durch Mischen von Trägermaterial und wirksamem Stoff erfolgen. Ebenso können diese Stoffe auf die Oberfläche aufgebracht werden.

Das so hergestellte schwammartige Gebilde kann in einer bevorzugten
35 Ausführungsform der Erfindung mit den zuvor erwähnten Stoffen umhüllt



15

20

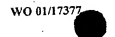
25

werden. D.h., entweder wird aus dem Stoff ein Behältnis, z.B. eine Kapselhülle, hergestellt und in diese das schwammartige Gebilde eingebracht. Oder auf das Gebilde wird der Stoff direkt aufgebracht, etwa durch Tauchen, Besprühen, Aufstreichen oder ähnliche Methoden. In einer anderen Ausführungsform der Erfindung wird das schwammartige Gebilde in den Stoff eingebracht. Dies kann z.B. durch Tränken erreicht werden.

Zweck des erfingungsgemäßen Verfahrens ist es, ein Mittel zu erhalten, daß bei Durchtritt durch die Speiseröhre ausreichend komprimiert ist und sich erst im Magen dekomprimiert. Dieses Ziel wird mit den genannten Verfahrensschritten erreicht.

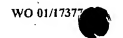
Im Gegensatz zu anderen Lebensmittel-/ Nahrungsergänzungs-/ Diätoder Arzneimittelprodukten, die kurzfristig im Magen zersetzt werden oder
schon in zerkleinertem Zustand in diesen gelangen, behält der aus
natürlichen, halbsynthetischen oder synthetischen Polymeren bestehende,
in der beschriebenen Weise hergestellte Schwamm- oder Schaumkörper
durch besondere Vernetzungsstellen, insbesondere kovalente Bindungen
über mehrere Stunden seine ursprünglich vorhandene Form. Durch die
Dekomprimierung des erfindungsgemäßen Mittels im Magen erfolgt eine
Anregung der Dehnungsrezeptoren des Magens, die ein Sättigungsgefühl
auslöst. Der erfindungsgemäße Schwamm wird dabei im Magen nur
schwer aufgelöst bzw. nur geringfügig resorbiert.

Ferner bezieht sich die vorliegende Erfindung auf ein Verfahren zur Herstellung von Mitteln zur Erzeugung eines langanhaltenden Sättigungseffektes. Dabei werden Polyuronsäure-haltige Polysaccharide über ionische Bindungen vernetzt, eingefroren, gefriergetrocknet, über kovalente Bindungen stabil quervernetzt, anschließend getrocknet und gegebenenfalls gepreßt. Besonders bevorzugt werden hier als lineare



20

- Polyuronsäure-haltige Polysaccharide Alginsäuren und deren Salze eingesetzt. Darüber hinaus sind auch Pectine, Xanthan, Tragant, Chondroitinsulfat sowie alle anderen Uronsäure-haltigen Verbindungen oder deren Salze denkbar.
- 10 Erfindungsgemäß werden Alginsäuren oder deren Salze in Konzentrationen von 0,3 bis 10 Gew.-% vorzugsweise 0,5 bis 5 Gew.-%, besonders bevorzugt in Konzentrationen von 1 bis 3 Gew.-% eingesetzt.
 - der durch Eintauchen daß ferner. Erfindungswesentlich ist schwammartigen Gebilde in mineralhaltige Säuren, vorzugsweise Salzsäure, im Anschluß an die Gefriertrocknung zusätzliche, stabile Vernetzungsstellen durch die Ausbildung von kovalenten Esterbindungen in das Schwammaterial eingeführt werden (Fig. 2). Hierbei werden nach Ermessen des Fachmannes wenigstens katalytische Mengen an mineralhaltigen Säuren eingesetzt, höchstens jedoch eine so große Menge, daß das Material nicht durch eine saure Hydrolyse in seine Bestandteile aufgelöst wird. Besonders bevorzugt ist eine Konzentration von 0,1 mol/l mineralhaltige Säure, insbesondere Salzsäure. Die stabile durch mineralhaltige Säuren bewirkt Quervernetzung andauernde Schwerlöslichkeit des Schwammkörpers in Wasser und/oder Schwerlöslichkeit Flüssigkeiten. Diese gastrointestinalen Voraussetzung für den langen Aufenthalt des Schwammes im Magen und den dadurch bewirkten anhaltenden Sättigungseffekt.
- Die Erfindung ist nicht auf das beschriebene Verfahren beschränkt, sondern gilt auch für alle anderen Verfahren, bei denen Schwämme oder schwammähnlichen Gebilde hergestellt werden, die durch eine Schwerlöslichkeit in Wasser und/oder gastrointestinalen Flüssigkeiten und die sich dadurch ergebende lange Verweildauer im Magen einen langfristigen Sättigungseffekt erzielen sollen oder können.



10

15

20

25

30

ĺ

Das erfindungsgemäße Mittel wird oral eingenommen. Der feste Schwamm- oder feste Schaumkörper passiert durch Hinzufügen von Trinkflüssigkeit sowie leichte Kau- oder Schluckbewegungen Mund, Rachen und Speiseröhre und schwemmt durch die Magenflüssigkeit vorzugsweise zu seinem ursprünglichen Volumen im Magen wieder auf. Gegebenenfalls kann das Volumen auch größer oder kleiner als das ursprüngliche sein.

Durch die orale Einnahme des erfingungsgemäßen Mittels wird erreicht, daß der feste Schwamm- oder feste Schaumkörper durch die Schwerlöslichkeit im Magen über mehrere Stunden im Magen verweilt. Infolgedessen läßt sich ein langfristiges Sättigungs- oder Völlegefühl erzielen, das eine reduzierte Nahrungsaufnahme zur Folge hat. Ebenso kann das Mittel aber auch in den Bereichen der Pharmazie und/oder des Gesundheitswesens, bevorzugt der (Diät-)Emährung oder Nahrungsergänzung zum Einsatz kommen. Zu diesem Zweck enthält das Mittel die bereits oben beschriebenen Wirkstoffe oder Nahrungsmittel.

Je nach gewünschtem Sättigungsgrad, kann eine unterschiedliche Anzahl Zeitabständen täglich unterschiedlichen Schwammkörper Magen befindliche werden. Die durch ďas eingenommen Schwammvolumen angesprochenen "Dehnungsrezeptoren, erzeugen über das Zwischenhirn einen Sättigungseffekt, der erst bei Leerung des Magens wieder zurückgeht. Somit kann durch die Länge des Aufenthaltes der Volumenschwämme die Sättigungsdauer gesteuert werden.

Ferner bezieht sich die vorliegende Erfindung auf die Verwendung der erfindungsgemäßen Mittel zur Herstellung von Mitteln zur Erzeugung eines Sättigungseffekts sowie zur Herstellung von oral verabreichbaren



Arzneimitteln, mit Wirkstoffen beaufschlagten Nahrungsmitteln, Nahrungsergänzungsmitteln oder Diätnahrungsmitteln.

Ferner können die erfindungsgemäßen Mittel auch nach Durchschritt durch den Magen, also im Darm, ihre Wirkung entfalten. Hier wirkt das Mittel durch die Anregung der Dehnungsrezeptoren in der Darmwand insbesondere stimulierend auf die Darmtätigkeit.

In einer besonderen Ausführungsvariante der Erfindung kann das Mittel auch so ausgestaltet sein, daß die Dekomprimierung erst im Darm erfolgt. D.h., das Mittel entfaltet in diesem Fall seine Wirkung nicht im Magen, sondern nur im Darm. Zu diesem Zweck ist vorzugsweise vorgesehen, die Polymere mit einer Verbindung zu versehen, die sich nicht im Magen, sondern erst im Darm auflöst, so daß sich das komprimierte schwammartige Gebilde auch erst dort zu dekomprimieren vermag.

Die Auflösung der Verbindung wird dabei durch verschiedene, z. T. auch gleichzeitig im Darm vorherrschende Parameter beeinflußt, wie z. B. pH-Wert, Druck, Redoxpotential und enzymatische Auflösung durch die Darmflora. Darüber hinaus beeinflußt auch die Verweilzeit des Mittels im Darm die Geschwindigkeit mit der sich die Verbindung auflöst.

25

30

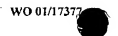
35

10

15

Vorzugsweise löst sich die Verbindung bei einem pH-Wert zwischen 5 und 10, bevorzugt zwischen 7 und 9, besonders bevorzugt zwischen 5,5 und 8,5 auf. Höchst bevorzugt ist eine Auflösung im pH-Milieu des Darms bei einem pH-Wert zwischen $6,4\pm0,6$ bis $7,0\pm0,7$. Es eignen sich insbesondere solche Verbindungen, die sich in Abhängigkeit von dem Redoxpotential, enzymatischer Aktivitäten und Druck auflösen.

Die Verbindung wird erfindungsgemäß bevorzugt in Form einer Beschichtung auf das schwammartige Gebilde aufgebracht, die gegebenenfalls auch aus mehreren Schichten aufgebaut sein kann. Die



Mindestschichtdicke kann dabei erheblich variieren und ist abhängig von dem verwendeten Filmbildner und seiner Zusammensetzung. Osterwald H. et al. (Acta Pharm Technol, 1980, 26: 201-209) beschreibt beispielsweise eine Mindestschichtdicke von 46 μm für die Zubereitung eines Filmbildners in organischen Lösungsmitteln, mit Ammoniumsalzlösung zubereitet sind 161 μm Schichtdicke erforderlich, als Emulsion 46 μm und als Latexdispersion 52 μm Schichtdicke. Erfindungsgemäß liegt die Schichtdicke zwischen 10 μm bis mehrere Millimeter, bevorzugt zwischen 15 μm bis 3 mm.

Anstelle einer direkt auf das Gebilde aufgebrachten Beschichtung kann das schwammartige Gebilde jedoch auch in ein Behältnis eingebracht werden, das sich unter den oben beschriebenen Bedingungen auflöst. D.h., das Behältnis ist im Magen beständig, während es sich im Darm auflöst.

20

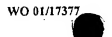
25

30

. (

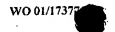
In einer anderen Variante der Erfindung kann die Verbindung in das schwammartige Gebilde eingebracht sein. Dies läßt sich beispielsweise durch Tränken in einer Lösung der Verbindung erreichen oder durch Beimischen der Verbindung während der Herstellung des Selbstverständlich schwammartigen Gebildes. kann ein derart. beispielsweise getränktes Gebilde zusätzlich auch mit einer Beschichtung der Verbindung versehen sein. Ebenso kann das getränkte Gebilde auch in das oben beschriebene Behältnis eingebracht sein. Ferner kann das Gebilde in ein Behältnis eingebracht sein, das seinerseits mit der Verbindung beschichtet oder durchtränkt ist oder in das die Verbindung eingebracht ist.

Die zeitliche und lokale Auflösung der Verbindung läßt sich durch die Auswahl und Kombination der Verbindungen beeinflussen, wodurch eine gezielte Freisetzung des schwammartigen Gebildes im Darm und



insbesondere in den verschiedenen Darmabschnitten, wie Jejunum, Ileum und Kolon, erreicht wird. Die Löslichkeit der Verbindungen kann dabei von einem oder mehreren Faktoren abhängig sein, wie beispielsweise pH-Wert, Einwirkzeit, Redoxpotential des Darmes, enzymatische Aktivitäten der Darmflora oder Druck, der durch die intestinale Peristaltik erzeugt wird. Die verschiedenen Möglichkeiten zur Steuerung der Freisetzung von 10 Wirkstoffen sind zahlreich beschrieben. Die pH-abhängige Löslichkeit wird beispielsweise bei Marvola et al., Eur J Pharm Sci, 1999, 7:259-267 und Khan ZI et al., J Controlled Release, 1999, 58:215-222 beschrieben. Pozzi F. et al., J Controlled Release, 1994, 31:99-108; Wilding IR et al., Pharmacol Ther. 1994, 62:97-124; Niwa K. et al., J Drug Target, 1995, 15 3:83-89 und US-4871549 offenbaren Systeme, die die Wirkstoffe in Abhängigkeit von der Zeit freisetzen. Beispiele für Systeme mit einer kombinierten pH-Wert und Zeitabhängigkeit sind in Rodriguez M. et al., J Controlled Release, 1998, 55:67-77 und Gazzinga A. et al., STP Pharm Sci, 1995, 5:83-88 beschrieben. Mit der Auflösung von Verbindungen, 20 bedingt durch ein verändertes Redoxpotential im Darm, beschäftigen sich Bronsted H. et al., Pharm Res 1992, 9:1540-1545; Yeh PY et al., J Controlled Release, 1995, 36: 109-124; Shanta KL et al., Biomaterials, 1995, 16:1313-1318 und Kimura Y et al., Polymer, 1992, 33: 5294-5299. Beispiele für Systeme, die durch die Enzyme der Darmflora freigesetzt 25 werden, sind in Ashford M et al., J Controlled Release, 1994, 30:225-232; Fernandez-Hervas MJ et al., Int J Pharm, 1998, 169:115-119; EP-0460921; US-4432966 und Milojevic S et al., J Controlled Release, 1996, 38:75-84; beschrieben. Die Auflösung von Systemen durch den Druck der intestinalen Peristaltik wird in Muraoka M et al., J Controlled Release, 30 1998, 52:119-129 behandelt.

Erfindungsgemäß bevorzugt werden dabei folgende Verbindungen und deren Kombinationen, die jedoch keineswegs limitierend für die vorliegende Erfindung sind:



Hydroxypropyl-methylcellulose-phthalat (HPMCP 55), Hydroxypropylmethylcellulose-acetat-succinat (Aqoat AS-MF. Aqoat AS-HF), 1:1 Kopolymer aus Methacrylsäure und Ethylacrylat (Eudragit[®]L), Kopolymer aus Vinylacetat und Crotonsäure (Coating CE 5142), Cellulose-acetat-Aquateric), Methacrylat-Kopolymere phthalat (CAP. 10 Schellack, Time Clock System®, Carnaubawachs, Hydroxypropylmethyl-Pulsincap[®]. (TC-5), Polyethylenglykol, vernetztes cellulose Ethylcellulose, Ethylcellulose-Ethanol-Gemisch, Polyethylenglykol, Hydroxypropylmethylcellulose, Glycerin-Hydroxypropylcellulose, Monostearat, Eudragit®E. Ebenso sind Hydrogele aus Azo-Verbindungen 15 möglich, wie beispielsweise N-substituiertes Methacrylamid, N-tertbutylacrylamid, Acrylsäure in Gegenwart von 4,4'-Bis-(methacryloylamino)azobenzen, 4,4'-Bis(N-methacryloyl-6-aminohexanoylamino) azobenzen 3,3',5,5'-Tetrabromo-4,4,4',4'-tetra(methacryloylamino)azobenzen. oder Beispiele für weitere Verbindungen sind lineare Polymervorstufen, 20 beispielsweise enthaltend N,N-Dimethylacrylamid, N-tert-Butylacrylamid, Acrylsäure, N-Methacryloyl-glycyl-glycin-p-nitrophenylester, quervernetzt geeignete Vernetzter, wie z.B. N,N'-(ω-aminocaproyl)-4,4'diaminoazobenzen sowie Polymere enthaltend Azoverbindungen, wie 2-Hydroxy-ethyl-Methacrylat, beispielsweise N-(2-hydroxypropyl)methacrylamid-(Methacryloyloxy)azobenzen, enthaltend Styrol 2- Kopolymere und Kopolymere, 4,4'durch beispielsweise Hydroxyethylmethacrylat vernetzt Divinylazobenzen oder N,N'-Bis-(β-sterylsulfonyl)-4,4'-diaminoazobenzen. Ebenso sind erfindungsgemäß Poly(ether-ester)azo-Polymere einsetzbar, 30 Kopolymere enthaltend 4-[4-[(6-hydroxyhexyl)beispielsweise wie 16-Hydroxyhexadecansäure, Kooxylphenyllazobenzoesäure und 4-[2-[2-(2-hydroxyethoxy)ethoxy]ethoxy]benzoepolymere enthaltend säure. 4-[4-[2-[2-(2-hydroxyethoxy)ethoxy]ethoxy]phenyl]azobenzoesäure



und 16-Hydroxyhexadecansäure oder 12-Hydroxydodecansäure sowie 5 enthaltend m-Xylen-Diisocvanat, 3.3'-Polyurethane seamentierte Dihydroxyazobenzen, Polyethylenglycol oder 1,2-Propandiol. Ferner enthaltende Polyamide oder sind Azoverbindungen einsetzbar Kopolymere aus 4-[4-(chlorocarbonyl)phenyl)]-azobenzoylchlorid und α, ω -Bis(aminopropyl)-poly(tetramethylenoxid) sowie Kopolymere aus 4-[4-10 (Chlorocarbonyl)phenyl]azobenzoylchlorid und Jeffamine ED-600. Ferner finden Pektine Verwendung, die zusätzlich ummantelt oder in einer Matrix eingebettet werden können, wie beispielsweise Methoxy-Pektin. Calciumpektinat, Pektin in Kombination Pektin, amidiertes Ethylcellulose (Aquacoat, Surelease), Acrylsäureester-Polymere (Eudragit 15 RS30D, Eudragit NE30D). Ebenso finden Kombinationen von Pektinen mit anderen Ballaststoffen Einsatz. Beispiele für Ballaststoffe sind Guar (Galactomannan) oder Chitosan, wobei die Ballaststoffe selbst wiederum ummantelt oder Bestandteil einer Matrix sein können. Hierbei finden folgende Substanzen Einsatz als Filmbildner: Polymethacrylatlösungen, 20 Di-. -cpilO oder Polyurethan und Kopolymerisate enthaltend Polysaccharide (Galactomannane) sowie Ethylgalactomannane oder Ebenso finden Cyanoacrylat, Inulin, Inulin-Acetylgalactomannane. Suspensionen mit Eudragit-RS, methacryliertes Inulin, Chondroitinsulfat, 1,12-Diaminododecan Chondroitin-Polymere enthaltend und 25 Dicyclohexylcarbodiimid, amorphe Amylose oder amorphe Amylose zusammen mit anderen filmbildenden Polymeren als Filmbildner Einsatz. Ebenso können Dextrane verwendet werden, die verschiedenartig vernetzt sein können, beispielsweise mit Diisocyanaten, Fettsäureestern, beispielsweise der Laurylsäure, Glutaraldehyd. Auch Konjugate aus 30 Biphenylessigsäure und β-Cyclodextrin, Filme aus β-Cyclodextrinen mit Acrylsäurepolymere mit Methacrylsäure-Kopolymeren oder Disaccharidseitengruppen kommen erfindungsgemäß zum Einsatz.

35 Die Auswahl der Verbindungen sowie deren vielfältige



Kombinationsmöglichkeiten ermöglichen eine gezielte Freisetzung des schwammartigen Gebildes im Dickdarm

Im folgenden wird die Erfindung mit Bezugnahme auf das folgende Beispiel näher erläutert:

10

15

Herstellung von Alginatschwämmen:

In die Vertiefungen einer Mikrotiterplatte (Durchmesser 16 mm, Höhe 20 mm) werden jeweils 0,5 ml einer 1%igen Natriumalginatiösung (w/v) pipettiert und mit jeweils 0,5 ml destilliertem Wasser sowie unter intensivem Rühren mit einer 0,2%igen Calciumgluconatlösung (w/v) versetzt. Die so erzeugten Hydrogele werden bei –20 °C über Nacht eingefroren und anschließend bei 0,007 mm Hg (Quecksilbersäule) und –60 °C gefriergetrocknet.

Die gefriergetrockneten Schwämmchen werden aus der Mikrotiterplatte genommen und für 30 Sekunden in 0,1 molarer Salzsäure getaucht. Die Entfernung der Salzsäure erfolgt durch Spülen mit destilliertem Wasser. Die Schwämmchen werden bei 30 °C im Trockenschrank getrocknet und anschließend verpreßt.

25



10

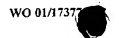
15

20

25

Patentansprüche:

- Mittel zur oralen Einnahme, enthaltend stabil miteinander vernetzte Uronsäure-haltige Polysaccharide in Form eines schwammartigen Gebildes, das in Wasser und/oder gastrointestinalen Flüssigkeiten schwer löslich bzw. gering resorbierbar ist.
- Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Uronsäurehaltigen Polysaccharide durch ionische Bindungen miteinander vernetzt und zusätzlich durch kovalente Bindungen stabil miteinander quervernetzt sind.
- Mittel nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Uronsäure-haltigen Polysaccharide Alginsäuren, Pectine, Xanthan, Tragant, Chondroitinsulfat sowie alle Uronsäure-haltigen Verbindungen oder deren Salze sind.
- 4. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß es als Quervernetzung kovalente Bindungen, vorzugsweise durch mineralhaltige Säuren katalysierte Esterbindungen, enthält.
- 5. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß Wirkstoffe in/auf das schwammartige Gebilde ein-/aufgebracht sind oder das schwammartige Gebilde umhüllen.
- 30 6. Verfahren zur Herstellung von Mitteln gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß Polyuronsäure-haltige Polysaccharide
 - a) über ionische Bindungen vernetzt,
 - b) eingefroren,
- 35 c) gefriergetrocknet,

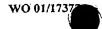


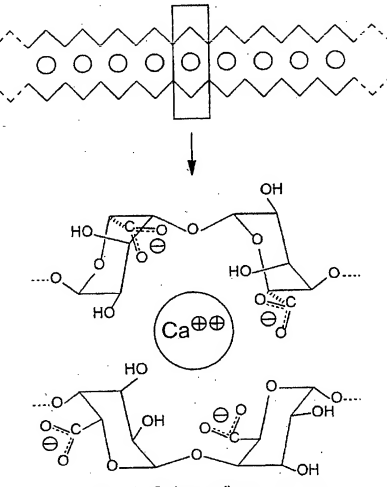
- d) über kovalente Bindungen stabil quervernetzt und
 - e) anschließend getrocknet und
 - f) gegebenenfalls gepreßt

werden.

- 7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß als lineare Polyuronsäure-haltige Polysaccharide Alginsäuren, Pectine, Xanthan, Tragant, Chondroitinsulfat sowie alle Uronsäure-haltigen Verbindungen oder deren Salze eingesetzt werden.
- 15 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, daß Alginsäuren oder deren Salze in Konzentrationen von 0,3 bis 10 Gew.-% vorzugsweise 0,5 bis 5 Gew.-%, besonders bevorzugt von 1 bis 3 Gew.-% eingesetzt werden.
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 6 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die mineralhaltigen Säuren bevorzugt in einer Konzentration von 0,1 mol/l eingesetzt werden.
- 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 6 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß als Mineralsalzlösung Salzsäurelösung verwendet wird.
 - 11 Verwendung der Mittel gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 zur Herstellung von Mitteln zur Erzeugung eines Sättigungseffekts und/oder zur Verbesserung der Darmtätigkeit.
 - 12. Verwendung der Mittel gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 zur Herstellung von oral verabreichbaren Arzneimitteln, mit Wirkstoffen beaufschlagten Nahrungsmitteln, Nahrungsergänzungsmitteln oder Diätnahrungsmitteln.

30

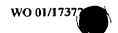


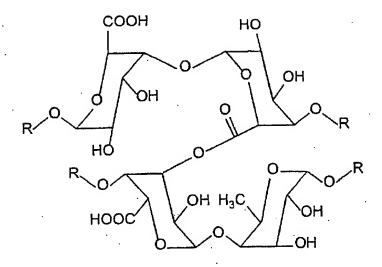


 $1,4-\alpha$ -L-Guluronsäure ax - ax

1,4-β-D-Mannuronsäure eq - eq

Fig. 1

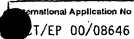




$$R + HO R + H_2O$$

Fig. 2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT



A: CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A23L1/308 A61K A61K9/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A23L A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, FSTA C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category * 1-5,11, DE 299 15 668 U (BEISEL GUENTHER) P,X 23 March 2000 (2000-03-23) 12 6 - 10claims 1-5,10,11,14,15 A page 2, line 18-21 page 4, line 20,28 -page 5, line 16 page 10, line 9-12 page 14, line 26-31 page 15, line 11 -page 16, line 15 page 17, line 16-29 1-5,11, DE 299 15 634 U (BEISEL GUENTHER) P,X 25 May 2000 (2000-05-25) 12 page 2, line 5-14 page 2, 11th 5 7, page 7, line 15,31-35 page 8, line 26,27 page 9, line 5-8,15 -page 10, line 9,29-35 page 11, line 31-34 1-10 page 13, line 8-21; claims 1-4,8,9,12 A Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance 'E' earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-ments, such combination being obvious to a person skilled citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or *P* document published prior to the international filing date but taler than the priority date claimed *&* document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 19/02/2001 8 February 2001 Authorized officer Name and mailing address of the ISA

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Fax: (+31-70) 340-3016

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.

Tallgren, A

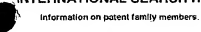
INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ernational Apptication No

Calegory *	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages EP 0 792 653 A (JOHNSON & JOHNSON MEDICAL)		Relevant to claim No.
X	EP 0 792 653 A (JOHNSON & JOHNSON MEDICAL)		Relevant to claim No.
X A			
A	3 September 1997 (1997-09-03) claims 1,6-8; example 1		1-3
	page 2, line 56 -page 3, line 3,7-10		4-12
X	WO 98 23259 A (BEISEL GUENTHER) 4 June 1998 (1998-06-04) claims 1,6,7,9-11,14 page 1, line 6-14 page 5, line 16-19,25-28	·	1-3,11,
Α.	page 5, Time 10-19,25-26 page 6, line 11-17		4-10
X	SHAPIRO L ET AL: "NOVEL ALGINATE SPONGES FOR CELL CULTUREE AND TRANSPLANTATION" BIOMATERIALS,GB,ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS BV., BARKING, vol. 18, no. 8, 1 April 1997 (1997-04-01), pages 583-590, XP000686398 ISSN: 0142-9612 cited in the application		6-9
A .	page 583, paragraphs 1,4 page 585, paragraph 3; table 2 page 584, paragraphs 3,4		1-5
A	EP 0 901 792 A (SUWELACK SKIN & HEALTH CARE AG) 17 March 1999 (1999-03-17) claims 1,8-11; examples 1-4 page 1, line 3-13	<i>:</i>	1-6,11, 12
A	EP 0 888 776 A (TAKARA SHUZO CO) 7 January 1999 (1999-01-07) claims 1,4,8,17; examples 3,9,32		1-12
		•	
		•	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

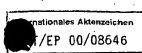


ernational Application No CT/EP 00/08646

					
	atent document d in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
DE	29915668	U	23-03-2000	NONE	
DE	29915634	U	25-05-2000	NONE	
EP	0792653	Α	03-09-1997	GB 2310668 A	03-09-1997
				AU 723924 B	07-09-2000
•				AU 1261097 A	04-09-1997
				CA 2198569 A	28-08-1997
	•			JP 9327507 A	22-12-1997
				ZA 9701745 A	27-08-1998
WO	9823259	Α	04-06-1998	AU 727639 B	21-12-2000
·				AU 3091997 A	22-06-1998
				BR 9713303 A	21-03-2000
				CN 1247467 A	15-03-2000
				CZ 9901879 A	13-10-1999
				EP 0948316 A	13-10-1999
				SI 20007 A	29-02-2000
		-		SK 70299 A	18-01-2000
EP	0901792	Α	17-03-1999	DE 19739031 A	11-03-1999
				AU 709337 B	26-08-1999
			•	. AU 7864098 A	18-03-1999
				CA 2245754 A	05-03-1999
				DE 29723220 U	28-05-1998
				JP 3045388 B	29-05-2000
				JP 11139993 A	25-05-1999
EP	0888776	Α	07-01-1999	AU 1735097 A	01-10-1997
				CA 2248648 A	18-09-1997
				CN 1213310 A	07-04-1999
			•	WO 9733593 A	18-09-1997
			•	AU 727370 B	14-12-2000
				AU 4033097 A	17-04-1998
				CN. 1230165 A	29-09-1999
				EP 0941981 A	15-09-1999
				WO 9813328 A	02-04-1998
				US 6087401 A	11-07-2000

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



		ī
THE PARTY OF THE P	ANMELDUNGSGEGENSTANDES	
A KLASSIFIZIEHUNG DES	VUMEFDOMO20FGだいつ・Vいってつ	
	na A61K9/00	
TDV 7 A2311/3	19 46 16 47 13 (1	

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchiener Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $IPK\ 7\ A23L\ A61K$

Recherchierte aber nicht zum Mindestprütstoff gehörende Veröffenlüchungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete tallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtt. verwendete Suchbegrifte)

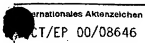
EPO-Internal, WPI Data, PAJ, FSTA

lagone°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
, X	DE 299 15 668 U (BEISEL GUENTHER) 23. Mārz 2000 (2000-03-23)	1-5,11, 12
	Ansprüche 1-5,10,11,14,15	6-10
	Seite 2, Zeile 18-21 Seite 4, Zeile 20,28 -Seite 5, Zeile 16	
	Seite 10, Zeile 9-12	
	Seite 14, Zeile 26-31 Seite 15, Zeile 11 -Seite 16, Zeile 15	·
	Seite 17, Zeile 16-29	
	·	
	there Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu X Siehe Anhang Patentfamilie	<u></u>

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siène Annang Patentiamilie
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutisam anzusehen ist 'E' ålteres Dokument, das jektoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist 'I.' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweitelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recharchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) 'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht 'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätisdatum veröffentlicht worden ist	*T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anneldedatum oder dem Prioritälsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Primzips oder der ihr zugrundebegenden Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
8. Februar 2001	19/02/2001
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediønsteter
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Tallgren, A

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



C.(Fortsetzi	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kalegone*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Ansyruch Nr.
Р,Х	DE 299 15 634 U (BEISEL GUENTHER) 25. Mai 2000 (2000-05-25) Seite 2, Zeile 5-14 Seite 6, Zeile 7 -Seite 7, Zeile 15,31-35 Seite 8, Zeile 26,27 Seite 9, Zeile 5-8,15 -Seite 10, Zeile 9,29-35	1-5,11, 12
·A	Seite 11, Zeile 31-34 Seite 13, Zeile 8-21; Ansprüche 1-4,8,9,12	1-10
X	EP 0 792 653 A (JOHNSON & JOHNSON MEDICAL) 3. September 1997 (1997-09-03)	1-3
Α.	Ansprüche 1,6-8; Beispiel 1 Seite 2, Zeile 56 -Seite 3, Zeile 3,7-10	4-12
χ .	WO 98 23259 A (BEISEL GUENTHER) 4. Juni 1998 (1998-06-04) Ansprüche 1,6,7,9-11,14 Seite 1, Zeile 6-14	1-3,11,
Α	Seite 5, Zeile 16-19,25-28 Seite 6, Zeile 11-17	4-10
X	SHAPIRO L ET AL: "NOVEL ALGINATE SPONGES FOR CELL CULTUREE AND TRANSPLANTATION" BIOMATERIALS, GB, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS BV., BARKING, Bd. 18, Nr. 8, 1. April 1997 (1997-04-01), Seiten 583-590, XP000686398 ISSN: 0142-9612 in der Anmeldung erwähnt	6-9
А	Seite 583, Absätze 1,4 Seite 585, Absätz 3; Tabelle 2 Seite 584, Absätze 3,4	1-5
A	EP 0 901 792 A (SUWELACK SKIN & HEALTH CARE AG) 17. März 1999 (1999-03-17) Ansprüche 1,8-11; Beispiele 1-4 Seite 1, Zeile 3-13	1-6,11,
А	EP 0 888 776 A (TAKARA SHUZO CO) 7. Januar 1999 (1999-01-07) Ansprüche 1,4,8,17; Beispiele 3,9,32	1-12

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veit hungen, die zur setten Patentfamilie gehören

nationales Aktenzeichen

\ •	•		
lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentlamilie	Daturn der Veröffentlichung
DE 29915668 U	23-03-2000	KEINE	
DE 29915634 U	25-05-2000	KEINE	
EP 0792653 A	03-09-1997	GB 2310668 A AU 723924 B AU 1261097 A CA 2198569 A JP 9327507 A ZA 9701745 A	03-09-1997 07-09-2000 04-09-1997 28-08-1997 22-12-1997 27-08-1998
WO 9823259 A	04-06-1998	AU 727639 B AU 3091997 A BR 9713303 A CN 1247467 A CZ 9901879 A EP 0948316 A SI 20007 A SK 70299 A	21-12-2000 22-06-1998 21-03-2000 15-03-2000 13-10-1999 13-10-1999 29-02-2000 18-01-2000
EP 0901792 A	17-03-1999	DE 19739031 A AU 709337 B AU 7864098 A CA 2245754 A DE 29723220 U JP 3045388 B JP 11139993 A	11-03-1999 26-08-1999 18-03-1999 05-03-1999 28-05-1998 29-05-2000 25-05-1999
EP 0888776 A	07-01-1999	AU 1735097 A CA 2248648 A CN 1213310 A WO 9733593 A AU 727370 B AU 4033097 A CN 1230165 A EP 0941981 A WO 9813328 A US 6087401 A	01-10-1997 18-09-1997 07-04-1999 18-09-1997 14-12-2000 17-04-1998 29-09-1999 15-09-1999 02-04-1998 11-07-2000

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.